# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:
C12N 15/86, A61K 48/00
C12N 15/12, 9/68

(11) Numéro de publication internationale: WO 93/06223
(43) Date de publication internationale: 1er avril 1993 (01.04.93)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/00898

(22) Date de dépôt international: 25 septembre 1992 (25.09.92)

(30) Données relatives à la priorité: 91/11947 27 septembre 1991 (27.09.91) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (C.N.R.S.) [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, F-75007 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PERRICAUDET, Michel [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR). BRIAND, Pascale [FR/FR]; 10, rue du Docteur-Roux, F-75015 Paris (FR). STRATFORD-PERRICAUDET, Leslie [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR).

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: VIRAL RECOMBINANT VECTORS FOR EXPRESSION IN MUSCLE CELLS

(54) Titre: VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

#### (57) Abstract

Non-replicatable viral recombinant vectors which are recognizable by muscle cell receptors, and furthermore modified by an insertion nucleic acid coding for a polypeptide sequence to be expressed in said muscle cells, are used to obtain a drug for treating muscle cell diseases or diseases which, by virtue of their location in the body, are accessible to the products of the expression of the above mentioned nucleotide sequence, as secreted by said muscle cells. A method for producing said vectors, vectors such as those described above, and their use in pharmaceutical compositions are also provided.

#### (57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide nucléique

PLASMIDE SOUS
FORME LINEALINE

A

Cital

A

A..LINEAR PLASMID
B..ADENOVIRUS GENOME
TREATED WITH Cla I
C..1 UNIT = 360 pb

B

Ad-RSV-Agai

Ad-RSV-Agai

d'insertion codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expressi n de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires. L'invention concerne également un procédé d'obtention de ces vecteurs, et des vecteurs tels que décrits ci-dessus et leur utilisation dans des compositions pharmaceutiques.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FI	Finlande	MN	Mongolie
AU	Australie	FR	France	MR	Mauritanie
BB	Barbade	GA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgique	GB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
8F	Burkina Faso	GN	Guinée	NO	Norvège
BC	Bulgarie	CR	Grêcu	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	HU	Hongrie	PL.	Pologne
BR	Brésil	iE	Irlande .	PT	Portugal
CA	Canada	IT	Italie	RO	Roumanie
CP	République Centralicaine	JP	lapon	RU	Fédération de Russie
œ	Congo	KP	République populaire démocratique	SID	Soudan .
CH	Suisse		de Corés	SE	Suède
CI	Côte d'Ivaire	KR	République de Corée	SK	République slovaque
CM	Camerous	LI	Liechtenstein	SN	Sénégai
CS	Tchécoslovaquie '	LK	Sri Lanka	SU	Union soviétique
CZ	République (chèque	LU ·	Luxembourg	TD	Tchad
DE	Allemagne	MC	Monaco	TG	Togo
DK	Danemark	MG	Madagascar	UA	Ukraine
ES	Espagne	ML.	Mali	us	Etats-Unis d'Amérique

VECTEURS RECOMBINANTS VIRAUX POUR L'EXPRESSION DANS DES CELLULES MUSCULAIRES

L'invention concerne des vecteurs recombinants d'origine virale comportant une séquence nucléotidique codant pour un polypeptide déterminé, et leur utilisation pour l'expression de ce polypeptide dans des cellules musculaires. L'invention vise également un procédé d'obtention de ces vecteurs, ainsi que leurs applications, notamment en tant que médicaments dans le domaine des pathologies musculaires.

Le problème, non résolu jusqu'à maintenant, de la diffusion directe d'un gène vers un tissu spécifique, fait obstacle au développement de la thérapie génique dans le domaine des maladies musculaires.

Les diverses tentatives de modification du tissu musculaire réalisées jusqu'à ce jour sont principalement celle de la fusion de cellules musculaires avec un muscle hôte (Salminen, A., et al., Hum. Gene Ther. 2, 15-26 (1991); Partridge, T.A., et al., Nature 337, 176-179 (1989)), et celle procédant par injection d'ADN directement dans les muscles (Wolff, J.A. et al. Science 247, 1465-1468 (1991); Acsadi, G., New Biol. 3, 71-81 (1991)).

La méthode procédant par fusion, chez des souris, de précurseurs de cellules musculaires provenant d'un donneur normal, avec des fibres musculaires d'un hôte (Partridge, T.A., et al. cité ci-dessus) a été réalisée avec succès et cette thérapie cellulaire a fait l'objet d'essais préliminaires chez des enfants. Toutefois, cette approche semble présenter trop d'inconvénients p ur être applicable au traitement de pathologies musculaires. En effet, les capacités de

migration de ces précurseurs de cellules étant quelques millimètres, l'implantation réduites à cellulaire de ces derniers nécessiterait des millions d'injections pendant des heures d'anesthésie. manière inévitable, des problèmes immunologiques, conduisant à des phénomènes de rejet, risqueraient d'apparaître, comme dans le cas de nombreuses greffes. De plus le traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne (DMD) nécessite non seulement d'atteindre les muscles du squelette, mais également les cellules myocardiques; on imagine aisément les difficultés susceptibles d'être rencontrées pour implanter des précurseurs de cellules musculaires dans le myocarde. La thérapie cellulaire semble par conséquent peu appropriée pour le traitement de cellules malades présentant une telle dissémination dans l'organisme .

La thérapie gènique par indroduction directe in vivo d'acides nucléiques à l'intérieur d'organes, est une méthode attrayante en raison de sa simplicité, mais dont le développement se heurte à un certain nombre d'obstacles. En particulier, l'expression de gènes dans les muscles reste localisée au point d'injection (Wolff, J.A., et al. cité ci-dessus) et assez limitée dans le temps, semble être particulièrement dans le muscle cardiaque (Acsadi, G. et al., cité ci-dessus).

Le but de la présente invention est précisément de permettre l'introduction d'un très grand nombre d'acides nucléiques dans un nombre important (jusqu'à 50 % et plus) de cellules musculaires d'un organisme humain ou animal, que ces cellules musculaires soient celles des muscles du squelette ou encore celles du myocarde.

La présente invention a plus particulièrement pour but de permettre l'acheminement de ces acides nucléiques vers les cellules musculaires cibles par la circulation sanguine, tout n protégeant ces acides nucléiques de l'agression de divers constituants sanguins.

Un autre but de la présente invention est de mettre à la disposition du public des compositions pharmaceutiques permettant le traitement des maladies musculaires, et plus particulièrement des pathologies génétiques du système musculaire, ou encore de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression des acides nucléiques sus-mentionnés, ces produits étant secrétés par lesdites cellules musculaires.

La présente invention découle de la découverte faite par les inventeurs, du fait que l'on retrouve l'activité  $\beta$ -galactosidase dans de nombreux tissus après injection à des souris de vecteurs recombinants d'origine virale, plus particulièrement d'adénovirus, dans le génome desquels a été inséré le gène codant pour la  $\beta$ -galactosidase. Parmi ces tissus, on peut citer les poumons, le foie, l'intestin, le coeur et les muscles du squelette. L'expression du gène de la β-galactosidase est constante dans le temps, puisque cellules de couleur proportion des (coloration obtenue à la suite de l'expression de ce gène) dans le tissu musculaire est à peu près équivalente d'un mois à un autre.

La figure 1 représente un exemple de construction d'un vecteur recombinant selon l'invention et correspondant à l'adénovirus de type Ad5 dans le génome duquel est inséré le gène de la  $\beta$ -galactosidase sous le controle du promoteur RSV.

La présente invention a pour objet l'utilisation de vecteurs recombinants d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs

outre modifiés par un acide nucléique en contenant une séquenc nucléotidiqu d'insertion polypeptidique une séquence codant pour l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, cette séquence étant sous le controle d'un promoteur reconnu par les polymérases de ces cellules, pour l'obtention d'un médicament administrable par la voie générale, notamment intra-veineuse ou intraartérielle, et destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression séquence nucléotidique sus-mentionnée et secrétés par lesdites cellules musculaires.

Les adénovirus, notamment les adénovirus humains de type 2 ou 5 représentent des vecteurs particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention, en raison notamment de la grande taille du fragment d'ADN étranger qu'il est possible d'insérer dans le génome de ces virus.

Avantageusement, l'acide nucléique d'insertion sus-mentionné est compris dans un génome défectif d'adénovirus, ce génome étant dépourvu de séquences essentielles nécessaires à la réplication de particulièrement des plus adénovirus. et transactivateurs EA et EB; ce génome comprend néanmoins préférentiellement l'ensemble de celles des séguences essentielles nécessaires à l'encapsidation de ces adénovirus.

Le promoteur mis en oeuvre peut être un promoteur endogène (par exemple un promoteur précoce ou tardif de l'adénovirus utilisé) ou exogène.

On aura avantageusement recours à l'utilisation de promoteurs forts, par exemple ayant une force de l'ordre de grandeur du promoteur contenu dans le LTR (Long Terminal Repeat) de RSV (Rous Sarcome Virus).

A titre d'exemples d'autres promoteurs dont l'utilisation peut être envisagée, on mentionnera :

- le promoteur du gène IE de CMV (cytomégalovirus)
- les promoteurs inductibles MMTV (Mouse Mammary Tumor Virus) ou métallothionine.

La force du promoteur utilisable peut être appréciée dans des essais semblables à ceux qui sont décrits dans les exemples qui suivent, par exemple par substitution dans les vecteurs de ces exemples du promoteur étudié au promoteur contenu dans le LTR de RSV et par l'évaluation de l'intensité d'expression du marqueur obtenu, intensité qui peut alors être comparée à celle obtenue avec le promoteur de LTR de RSV.

La quantité de vecteurs administrée dans l'organisme est avantageusement choisie de manière à déborder le système immunitaire de l'organisme dans lequel ils sont injectés.

Avantageusement la voie d'administration choisie dans le cadre de la présente invention est la voie intra-veineuse ou intra-artérielle.

Parmi les pathologies affectant des cellules musculaires sus-mentionnées, on peut citer des pathologies génétiques telles que la dystrophie musculaire.

A ce titre l'acide nucléique inséré dans le génome du vecteur viral, et dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, comprend un séquence nucléotidique codant pour un polypeptide susceptible de traiter la pathologie en question, et plus particulièrement de jouer le rôle dans la cellule musculaire du polypeptide normalement présent dans une cellule saine, mais dont la déficience est due soit à une production anormalement faible, voire nulle, de ce p lypeptide, soit à une erreur dans sa séquence en

acides aminés résultant d'anomalies d' rdre génétique dans sa séquence nucléotidiqu codante.

Des vecteurs, selon l'invention, utilisés pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement de la dystrophie musculaire, sont plus particulièrement caractérisés en ce que l'acide nucléique d'insertion est constitué de tout ou partie d'un gène sain de la dystrophine. L'introduction du gène entier de la dystrophine, ou encore de toute partie de ce gène codant pour un polypeptide conservant une activité comparable à celle de la protéine entière, peut être réalisée suivant une méthode identique à celle décrite ci-après pour l'introduction du gène de la  $\beta$ -galactosidase.

A titre d'exemple de pathologies autres que les pathologies musculaires, susceptibles d'être traitées dans le cadre de la présente invention, on peut citer les thromboses à l'origine des infarctus ou encore des phlébites.

Des vecteurs selon l'invention utilisés pour l'obtention d'un médicament destiné au traitement des thromboses et à la prévention des infarctus et des phlébites, sont plus particulièrement caractérisés en ce que l'acide nucléique d'insertion comprend une séquence nucléotidique codant pour une substance séquence dernière Cette thrombolytique. avantageusement précédée d'une séquence signal codant pour un peptide, signal assurant la secrétion de la đe la cellule thrombolytique hors substance musculaire.

L'invention vise également tout vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il est constitué du génome défectif d'un adénovirus, comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et dans l quel est inséré un acide nucléique recombinant

dont est recherchée la diffusion dans la masse musculaire, cet acide nucléique étant placé sous le controle d'un promoteur susceptible d'être reconnu par les polymérases des cellules musculaires, notamment le promoteur fort de la région précoce ElA du génome des adénovirus.

Un vecteur recombinant préféré de l'invention est caractérisé en ce que cet acide nucléique recombinant est constitué de tout ou partie du gène de la dystrophine.

L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant un ou plusieurs vecteurs recombinants tels que décrits ci-dessus, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention des vecteurs recombinants décrits cidessus qui comprend après l'étape de construction proprement dite de ces vecteurs par introduction de l'acide nucléique d'insertion dans leur génome, une lignées cellulaires transformation de étape de supérieurs (notamment d'eucaryotes transformables d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes nucléotides apte distincte de séquence complémenter la partie du génome de l'adénovirus essentielle pour la réplication de ce dernier et dont le susdit vecteur est dépourvu, ladite séquence distincte étant de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire.

A titre d'exemple préféré de telles lignées cellulaires, on mentionnera la lignée 293, lignée de rein embryonnaire humain qui contient, intégrés dans son génome, les onze premiers pourcents de l'extrémité gauche du génome d'un Ad5. Ceux-ci permettent de complémenter des virus recombinants défectifs qui portent d s délétions de cett région. Un tel pr céd

d'obtention est plus particulièrement décrit dans la demande de brevet européen n° 0 185 573 du 20/11/85.

Après transformation de ces lignées cellulaires, les vecteurs qui se sont ainsi multipliés sont récupérés et purifiés.

La présente invention sera plus particulièrement illustrée à l'aide de la description détaillée qui suit de la construction d'adénovirus vecteurs recombinants comportant le gène codant pour la  $\beta$ -galactosidase, et des propriétés de cet adénovirus vecteur.

1. Construction de l'adénovirus recombinant, Ad-RSV- $\beta$ gal, par recombinaison <u>in vivo</u>.

Cet adénovirus recombinant a été construit par recombinaison homologue entre un plasmide approprié et le génome de l'adénovirus de type 5 (Ad5). Dans cette construction, le gène de la \beta-galactosidase est placé sous le contrôle du promoteur RSV (Rous Sarcoma Le plasmide pAdRSVβgal utilisé contient le segment PvuII de l'extrémité gauche de l'Ad5 (segment situé entre les positions 0 et 1,3 du plasmide sur la terminale comprenant la répétition 1) intervertie, l'origine de réplication, des signaux d'encapsidation, et l'amplificateur Ela. Ce fragment est suivi par un gène nlslacZ (décrit dans Bonnerot, C. et al., Proc. natn. Acad. Sci. USA, 1987, 84, 6795-6799) codant pour la  $\beta$ -galactosidase, et par un fragment de l'adénovirus Ad5 situé entre les positions 9,4 et 17 du plasmide de la figure 1.

Les valeurs des positions 1,3, 9,4 et 17 indiquées ci-dessus sont des unités indiquant le nombre de paires de base comprises à l'intérieur de ces fragments, une unité représentant 360 paires de base.

La séquence d'Ad5 située entre les positions 9,4 et 17 sus-mentionnées permet la recombinaison avec

l'adén virus d1324 traité par l'enzyme de r stricti n ClaI (correspondant à un mutant de délétion E3; la délétion étant effectuée entre les positions 78,4 et 84,3 du génome de l'adénovirus représenté sur figure 1), après transfection de cellules (cellules embryonnaires humaines de rein transformées par l'adénovirus et mentionnées ci-dessus) afin de qénérer le vecteur recombinant Ad-RSV-βgal. Le gène nislacz est contrôlé par le promoteur RSV LTR et possède le signal de polyadénylation du virus SV40. Le virus recombinant ainsi obtenu est incapable de se répliquer en raison de la délétion des genes E1.

2. Etude du transfert du gène par l'intermédiaire de l'adénovirus aux organes de souris.

Des souris Balb/C agées de 4 jours ont subi une intra-veineuse de 20-40 microlitres injection d'adénovirus recombinants hautement purifiés, Ad-RSV- $\beta$ gal (10° unités formant des plages : UFP/ml) les organes ont été prélevés 15 jours après injection et traités avec du paraformaldéhyde 4% dans un tampon phosphate pendant 30 minutes. Après rinçage les organes ont été incubés pendant une nuit à 30°C dans une solution X-gal. Les organes entiers ont ensuite été congelés et préparés de manière appropriée pour cryosections (de 10 micromètres effectuer des d'épaisseur), sections qui ont été colorées à l'aide d'hématoxyline et d'éosine.

La mise en évidence par coloration histochimique de la manière indiquée ci-dessus de l'activité  $\beta$ -galactosidase sur les sections effectuées indique la présence dans les cellules des organes prélevés du gène inséré dans l'adénovirus vecteur.

L'examen macrocospique du coeur ainsi que des muscles du squelette prélevés sur ces souris traitées, révèle la grande efficacité avec laquelle a ét eff ctué ce transfert d gène après s ulement une

injection de l'adénovirus recombinant. L'intérêt du choix de la voie intraveineuse réside dans le fait que le vecteur viral n'est pas concentré dans une zone quelconque du tissu musculaire mais au contraire qu'il est favorablement dispersé dans l'ensemble de la masse musculaire. La coloration histochimique permet d'estimer que le nombre de cellules transformées atteint dans certaines zones 50 % du nombre de cellules musculaires présentes dans cette zone.

L'expression de la β-galactosidase dans le myocarde ainsi que dans les muscles du squelette est parfaitement stable. Des colorations positives ont pu être observées 15,33,55,66,90,127 et 150 jours après l'injection de l'adénovirus recombinant. L'expression du gène semble constante en fonction du temps, puisque la proportion de cellules bleues dans les tissus musculaires semblent à peu près équivalente d'un mois à l'autre.

L'analyse de fibres musculaires isolées révèle qu'une seule fibre est susceptible de présenter de nombreux "centres d'expression".

Des analyses par immunotransfert (Southern) réalisées à partir du coeur d'une souris traitée ont permis de mettre en évidence une bande intense et unique correspondant à 35 Kpb indiquant que l'ADN viral introduit dans les cellules musculaires est essentiellement extrachromosomique.

.. 'I

13

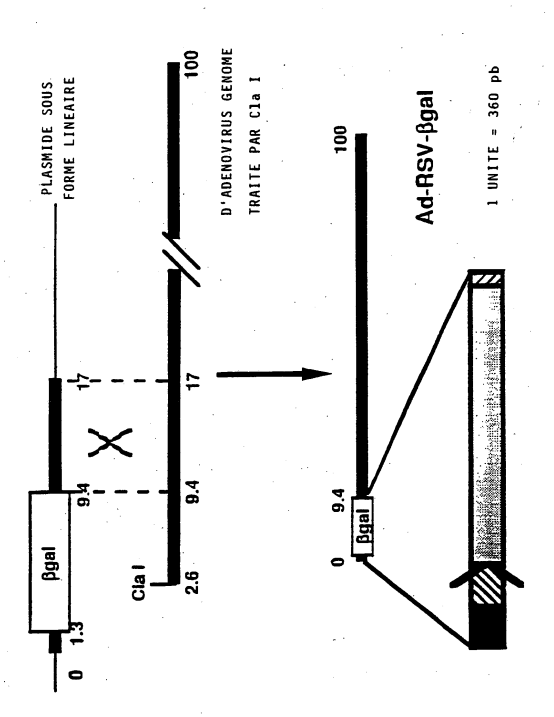
#### REVENDICATIONS

- vecteurs recombinants Utilisation de 1. d'origine virale, non réplicables, et susceptibles d'être reconnus par les récepteurs de cellules musculaires, humaines ou animales, infectables par ces virus, ces vecteurs étant en outre modifiés par un acide nucléique d'insertion contenant une séquence nucléotidique codant pour une séquence polypeptidique dont l'expression dans lesdites cellules musculaires est recherchée, cette séquence étant sous le contrôle d'un promoteur reconnu par les polymérases de ces d'un médicament l'obtention cellules, pour administrable par la voie générale, notamment intraveineuse ou intra-artérielle, et destiné au traitement de pathologies affectant les cellules musculaires ou de pathologies dont la localisation dans l'organisme les rendent accessibles aux produits de l'expression de la séquence nucléotidique sus-mentionnée secrétés par lesdites cellules musculaires.
- 2. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1, caractérisée en ce que ces vecteurs sont choisis parmi les adénovirus défectifs dont les génomes sont dépourvus de séquences essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièrement des transactivateurs EA et EB.
- 3. Utilisation de vecteurs selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion est compris dans un génome défectif d'adénovirus comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de ces adénovirus.
- 4. Utilisation de vecteurs selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'acide nucléiqu d'insertion est constitué de tout u partie d'un gène sain de la dystrophin.

- 5. Utilisati n d vecteurs s lon l'une des revendicati ns l à 4, p ur l' btenti n d'un m'dicament destiné au traitement de la dystrophie musculaire de Duchenne.
- 6. Utilisation de vecteurs selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 pour l'obtention de médicaments pour le traitement de malades cardiaques, caractérisée en ce que l'acide nucléique d'insertion code pour une protéine ou un polypeptide ayant des propriétés thrombolytiques.
- 7. Vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il est constitué du génome défectif d'un adénovirus, comprenant néanmoins l'ensemble de celles des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et dans lequel est inséré un acide nucléique recombinant dont est recherchée la diffusion dans la masse cardiaque, cet acide nucléique étant placé sous le contrôle d'un promoteur susceptible d'être reconnu par les polymérases des cellules musculaires, notamment le promoteur fort de la région précoce ElA du génome des adénovirus.
- 8. Vecteur recombinant selon la revendication 7, caractérisé en ce que l'acide nucléique d'insertion code pour une protéine ou un polypeptide ayant des propriétés thrombolytiques.
- 9. Composition pharmaceutique comprenant un vecteur recombinant selon la revendication 7 ou la revendication 8, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

1 / 1

### FIGURE 1



FEUILLE DE REMPLACE**MENT** 

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00898

A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
1			
	1. 5 C12N15/86; A61K48/0		58
	to International Patent Classification (IPC) or to	both national classification and IPC	
	incumentation searched (classification system follow		
	1. 5 C12N; A61K; C07K	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	1. 5 672M , MOTK , CON	•	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to	the extent that such documents are included in	Al- Fill
			the tields searched
		<u> </u>	
Electronic d	ata base consulted during the international search (na	me of data base and, where practicable, search	terms used)
	•		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*			
	Citation of document, with indication, when	e appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
. Х	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE 1	RANSFER.	1-5,7
ĺ	INTERNATIONAL WORKSHOP) Vol. 219, 11 April 1991, PARI	S EDANCE	
	pages 271 - 272		
	QUANTIN, B. ET AL. Adenoviru		
	expression vector in muscle of application to dystrophin'	ells	
	see the whole document		
Y	COLLOQUE THOSEN /IIIIMAN OFFI		
r	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE T INTERNATIONAL WORKSHOP)	RANFER,	1-9
	Vol. 219, 11 April 1991, PARI	S, FRANCE	
i	pages 51 - 61		
	STRATFORD-PERRICAUDET, L. & P M. 'Gene tranfer into animals	ERRICAUDET,	
- !	promise of adenovirus'	· circ	
x i	see the whole document	<b>.</b>	
^	see page 56, line 40 - page 5 see page 58, line 4 - line 45	7, line 2	1-5
		-/	
Further	documents are listed in the continuation of Box (	See patent family annex.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	regaries of cited documents:		
document	defining the general state of the art which is not consider		then but eited to medament
earlier doc	ament but published on or after the international filling da	te "X" document of particular relevance: the	deimad immedian —
document cited to et	which may throw doubts on priority claim(s) or which stablish the publication date of another citation or other	considered novel of cannot be conside	red to involve an inventive
-	son (22 specified) referring to an oral disciosure, use, exhibition or othe	"Y" document of particular relevance: the c	laimed investion cannot be
m		COMBINED WILD ORE OF MOTE OTHER SUCH de	MODERNIE CHARLESTON PROPERTY
	Sublished prior to the international filing date but later that date claimed	"&" document member of the same patent fi	
te of the act	ual completion f the international search	Date of mailing of the international searce	<u> </u>
	y 1993 (04.01.93)	22 January 1993 (22.01	
	•		<b>.</b>
	ing address of the ISA.	Authorized officer	
•	Patent Office		
sumile No.		Telephone No.	
D PCT/ISA/2	10 (second sheet) (July 1992)		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00898

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
ategory*		
A	MEISSONNIER, E. ET AL. 'Dictionnaire des médicaments vétérinaires' 1984, EDITIONS DU POINT VETERINAIRE, MAISON-ALFORT see page 97, column 2, line 35 - page 98, column 1, line 1, see page 129, column 2,	1
	line 33 - line 48	
Y	WO,A,9 011 092 (VICAL,INC & WISCONSIN ALUMNI RESEARCH FOUNDATION) 4 October 1990 see page 6, line 28 - page 8, line 6	1-5
	see page 10, line 19 - page 11, line 34 see page 12, line 15 - page 13, line 2; claims 6,7,15-17; figures 2,4; examples 11-15	a
Y	WO,A,9 013 640 (THE UNIVERSITY OF NOTRE  DAME DU LAC) 15 November 1990 see claims 1,6,10,12	6-9
Υ	EP,A,O 185 573 (INSERM) 25 June 1986 cited in the application see the whole document	1-9
Y	WO,A,9 111 525 (THE UNIVERSITY COURT OF THE UNIVERSITY OF GLASGOW) 8 August 1991 see the whole document	1-3,6-9
Y	SCIENCE. Vol. 252, No 5004, 19 April 1991, LANCASTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, M.A. ET AL. 'Adenovirus-mediated transfer of a	1-9
	recombinant alpha 1-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo' see in particular the figure 1 see the whole document	·

#### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. $^{\mathsf{FR}}$ 9200898 SA

65339

This annex firsts the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 04/01/93

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-10-90 15-01-92 23-07-92
₩0-λ-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-11-90 29-01-92
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
WO-A-9111525	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-08-91 11-11-92

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demanda Internationale No

PCT/FR 92/00898

L CLASSEMENT DE LINVEN	ITTON (si plusieurs symboles de classificati	on sont applicables, les indiquer tous) 7	
	male des brevers (CIB) on à la fois seion la		
CIB 5 C12N15/8		C12N15/12;	C12N9/68
IL DOMAINES SUR LESQUE	LS LA RECHERCHE A PORTE		
	Documentation :	minimale consultée <sup>8</sup>	
Système de classification		Symboles de ciassification	
CIB 5	C12N ; A61K ;	C07K	
	Documentation consultée autre que la où de teis documents font partie des de	documentation minimale dans la mesure amaines sur lesquels la recherche a porté	
III. DOCUMENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENTS 10		
Catégorie ° Id	entification des documents cités, avec indi	cation, si nécessaire,i2	No. des revendications visées 14
Paris	des passages pertinents	_	
INTERNA vol. 2 pages a QUANTII expres applic	JE INSERM (HUMAN GENE TATIONAL WORKSHOP)  19, 11 Avril 1991, PARI  271 - 272  N, B. ET AL. 'Adenoviru  sion vector in muscle cation to dystrophin' e document en entier	S, FRANCE s as aπ	1-5,7
INTERN. vol. 2 pages ! STRATF! M. 'Ge	JE INSERM (HUMAN GENE T ATIONAL WORKSHOP) 19, 11 Avril 1991, PARI 51 - 61 DRD-PERRICAUDET, L. & P ne transfer into animal e of adenovirus	S, FRANCE ERRICAUDET,	1-9
x voir p	e document en entier age 56, ligne 40 - page age 58, ligne 4 - ligne 	57, ligne 2 45	1-5
"E" document authricus, ma tional on après estre da "I." document pouvant jetur priorité ou cité pour dét autre citation ou pour u "O" document se référant à une exposition ou trus	int général de la technique, non plièrement pertinent is publié à la date de dépôt interma- te un doute sur une revendication de erminer la date de publication d'une ne raison spéciale (telle qu'indiquée) une divulgation orale, à un usage, à surres moyens a date de dépôt international, mais	"I" document ultirieur publié poster international ou à la date de pris à l'état de la technique pertisent le principe ou la théorie constitu d'acument particulièrement pertiquée ne peut être considérée con impliquant une activité inventive diquée ne peut être considérée con circle de la particulièrement pertituiquée ne peut être considérée cantivité inventive loraque le doct plusieurs autres documents de mazion étant évidente peur une purion étant évidente peur une purion étant évidente partité de la mation étant qui fait partité de la mation d	with et of apparementating particulars, mais cité pour comprendre ant la base de l'invention revendiment l'invention revendiment l'invention revendent; l'invention revendent; l'invention revendent; l'invention revendent; l'invention revendent empliquant une ment est associé à un ou desse auture, cette combinersonne du métier.
IV. CERTIFICATION			
Date à laquelle la recherche inte	mationale a été effectivement achevée VIER 1993	Date d'expédition du présent rapp 22.01.03	ort de recherche internationale
		Signature du fonctionnaire autori	sit .
Administration chargés de la rec FFICE	EUR PEEN DES BREVETS	CHAMBONNET F.	

(Suite des renseignements indiques sur la deuxieme feuille)		
Catégorie *	Identification des documents cités, <sup>15</sup> avec indication, si nécessaire des passages pertinents <sup>17</sup>	No. des revendications visées <sup>13</sup>
A	MEISSONNIER, E. ET AL. 'Dictionnaire des médicaments vétérinaires' 1984, EDITIONS DU POINT VETERINAIRE, MAISON-ALFORT voir page 97, colonne 2, ligne 35 - page 98, colonne 1, ligne 1 voir page 129, colonne 2, ligne 33 - ligne 48	1
Y	WO,A,9 011 092 (VICAL, INC & WISCONSIN ALUMNI RESEARCH FOUNDADATION) 4 Octobre 1990 voir page 6, ligne 28 - page 8, ligne 6 voir page 10, ligne 19 - page 11, ligne 34 voir page 12, ligne 15 - page 13, ligne 2; revendications 6,7,15-17; figures 2,4; exemples 11-15	1-5
Y	WO,A,9 013 640 (THE UNIVERSITY OF NOTRE DAME DU LAC) 15 Novembre 1990 voir revendications 1,6,10,12	6-9
Y	EP,A,O 185 573 (INSERM) 25 Juin 1986 cité dans la demande voir le document en entier	1-9
Y	WO,A,9 111 525 (THE UNIVERSITY COURT OF THE UNIVERSITY OF GLASGOW) 8 Août 1991 voir le document en entier	1-3,6-9
Y	SCIENCE. vol. 252, no. 5004, 19 Avril 1991, LANCASTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, M.A. ET AL. 'Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alpha 1-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo' voir en particulier la figure 1 voir le document en entier	1-9

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9200898 SA 65339

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l' ffice européen des brevets à la date du
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 04/01/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication
WO-A-9011092	04-10-90	AU-A- EP-A- JP-T-	5344190 0465529 4504125	22-10-90 15-01-92 23-07-92
WO-A-9013640	15-11-90	AU-A- EP-A-	5659690 0467987	29-11-90 29-01-92
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
WO-A-9111525	08-08-91	AU-A- EP-A-	7075691 0512017	21-08-91 11-11-92

7

THIS PAGE BLANK (USPTO)